METHOD OF PROTECTING SINGLE-PHASE DISTRIBUTION LINE FROM LIGHTNING DAMAGE

Publication number: JP2004266900 Publication date: 2004-09-24

Inventor:

SUGIMOTO HITOSHI; ASAOKA YOSHINOBU;

NAKADA KAZUO

Applicant:

HOKURIKU ELECTRIC POWER

Classification: - international:

H02H9/06; H02G7/00; H02G13/00; H02H9/06;

H02G7/00; H02G13/00; (IPC1-7): H02H9/06; H02G7/00;

H02G13/00

- European:

Application number: JP20030052785 20030228 Priority number(s): JP20030052785 20030228

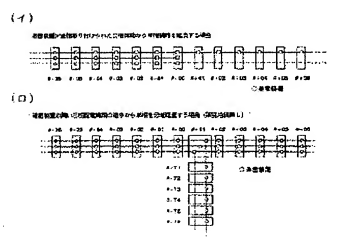
Report a data error here

Abstract of JP2004266900

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method of protecting a single-phase distribution line from thunder, which enables omission of attaching a lightning protector, while maintaining low thunder short-circuit damage rate.

SOLUTION: This method omits attachment of lightning protectors to only one phase provided for all utility poles, in the single-phase distribution line which is constituted by drawing out two phases from a three-phase distribution line, where lightning protectors are attached to all phases as regards all utility poles.

COPYRIGHT: (C)2004, JPO&NCIPI



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

U.S. Serial No.: 10/590,539 Filed: as §371 national stage of PCT/AU2005/000234

Exhibit 26

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-266900

(43)公開日 平成4年(1992)9月22日

(51) Int.Cl. ⁵ C 0 7 K 15/0	識別記号	庁内整理番号 7731-4H	FI	技術表示	簡別
A 6 1 K 37/0		8314-4C			
C07K 3/0					
7/0	B ZNA	8318-4H			
		8828-4B	C 1 2 N	15/00 A	
				え 請求項の数8(全9頁) 最終頁に	続く
(21)出願番号	特顯平3-49261		(71)出顧人	000216162	
				天野製薬株式会社	
(22)出顧日	平成3年(1991)2	平成3年(1991)2月21日		愛知県名古屋市中区錦1丁目2番7号	
			(72)発明者	名取 俊二	
				茨城県北相馬郡利根町布川2208-19	
				·	
				·	

(54) 【発明の名称】 新規生理活性蛋白、その製造法および用途

(57)【要約】

【目的】 センチニクバエ幼虫の体液中に存在する新規 生理活性蛋白を提供する。本発明の新規生理活性蛋白は 真菌類に対して強い抗菌作用を有する。

【構成】 センチニクバエ幼虫体液中に存在する新規な生理活性蛋白は、11種類のアミノ酸よりなる蛋白であり、グリシンとヒスチジンがモル比でそれぞれ30%及び20%を占める偏ったアミノ酸組成を持つ。この蛋白とザルコトキシンI及び/又はザーベシンと併用することによって抗真菌作用が著しく増大する。本発明はこの蛋白及びその製造法さらにはそれを用いた抗真菌剤に関する。

Applicants: Peter David East and Susan Elizabeth Brown
U.S. Serial No.: 10/590,539
Filed: as §371 national stage of PCT/AU2005/000234
Exhibit 26

【特許請求の範囲】

【請求項1】 双翅目または膜翅目に属する昆虫の幼虫 体液中に存在し、下記の性質を有する生理活性蛋白。

*(1)分子量約13,000

(2) 熱安定性 (5~10分間、100℃)

2

(3) アミノ酸組成 (モル%)

グリシン 約 30.93 ヒスチジン 約 20.05 グルタミン酸またはグルタミン 約 17.51 アスパラギン酸またはアスパラギン 約 10.75 チロシン 約 7. 13 アラニン 約 3.49 パリン 約 3.01 リジン 2. 92 約 ロイシン 約 1.55

アルギニン セリン

約 1.44 1. 23

【讃求項2】 配列表の配列番号:1に記載するアミノ 酸配列で示される生理活性蛋白。

【請求項3】 双翅目または膜翅目に属する昆虫の幼虫 体液より下記の性質を有する生理活性蛋白を取得するこ※ ※とを特徴とする生理活性蛋白の製造法。

- (1)分子量約13,000
- (2) 熱安定性 (5~10分間、100℃)
- (3) アミノ酸組成(モル%)

グリシン 約 30.93 ヒスチジン 約 20.05 グルタミン酸またはグルタミン 約 17.51 アスパラギン酸またはアスパラギン 約 10.75 チロシン 約 7.13 アラニン 3.49 約 バリン 約 3. 01 リジン 2.92 約 ロイシン 約 1.55 アルギニン 約 1.44 セリン 約 1.23

【請求項4】 双翅目または膜翅目に属する昆虫の幼虫 30★体液中に存在し、下記の性質を有する生理活性蛋白を含 体液より配列表の配列番号:1に記載するアミノ酸配列 で示される生理活性蛋白を取得することを特徴とする生 理活性蛋白の製造法。

【請求項5】 双翅目または膜翅目に属する昆虫の幼虫★

有してなる抗真菌剤。

(1) 分子量約13,000

- (2) 熱安定性 (5~10分間、100℃)
- (3) アミノ酸組成 (モル%)

グリシン 約 30.93 ヒスチジン 約 20.05 グルタミン酸またはグルタミン 約 17.51 アスパラギン酸またはアスパラギン 約 10.75 チロシン 約 7. 13 アラニン 約 3.49 バリン 約 3.01 リジン 約 2.92 ロイシン 約 1.55 アルギニン 約 1.44 セリン 1. 23 約

【請求項6】 配列表の配列番号:1に記載したアミノ 酸配列で示される生理活性蛋白を含有してなる抗真菌 剤。

【請求項7】 双翅目または膜翅目に属する昆虫の幼虫 体液中に存在し、下記の性質を有する生理活性蛋白並び 50 (3) アミノ酸組成 (モル%)

にザルコトキシンおよび/又はザーペシンを含有してな る抗真菌剤。

- (1) 分子量約13,000
- (2) 熱安定性(5~10分間、100℃)

3			
グリシン	約	30.	93
ヒスチジン	約	20.	0 5
グルタミン酸またはグルタミン	約	17.	5 1
アスパラギン酸またはアスパラギン	約	10.	7 5
チロシン	約	7.	13
アラニン	約	3.	49
パリン	約	3.	0 1
リジン	約	2.	92
ロイシン	約	1.	5 5
アルギニン	約	1.	44
セリン	約	1.	23

【請求項8】 配列表の配列番号:1に記載したアミノ酸配列で示される生理活性蛋白並びにザルコトキシンおよび/又はザーペシンを含有してなる抗真菌剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、双翅目または膜翅目に 属する昆虫の幼虫体液中に存在する新規な生理活性蛋白 およびその製造法ならびにその用途に関する。

[0002]

【従来の技術】細菌や異種の血球を、昆虫に接種したり単に体表に傷をつけるといった刺激を与えると体液中に数々の蛋白が誘導されることが知られている。これらの物質は、抗体産生能を持たない動物の生体防御にとって重要な係わりがあるものと考えられる。これらのうちで例えばセンチニクパエ(Sarcophaga peregrina)幼虫体液中に誘導される活性蛋白として、血球凝集作用をもつ蛋白〔J. Biol. Chem.、255巻、2919-2924頁(1980)〕、抗菌活性を持つ蛋白〔Biochem. J.、211巻、727-734頁(1983)〕などが同定されている。

【0003】前者のレクチン様蛋白は、ザルコファルガ(Sarcophaga)レクチンと命名され、マウスの骨髄細胞やマクロファージの真菌殺能を増強させる、ヒトT細胞よりのアーインターフェロンの産生を導く、生体防御等の作用が研究されている。

【0004】また後者の本発明者が分離精製した抗菌活性を持つ蛋白としては、ザルコトキシン(Sarcotoxin)」と命名され、その理化学的性質も明らかにされている(特開昭59-13730)蛋白、ザルコトキシンIIと命名され、その理化学的性質も明らかにされている(特開昭63-35599)蛋白、および同じくセンチニクパエの幼虫体液から得られ、ザーペシン(Sapecin)と命名され、その理化学的性質も明らかにされている(特開昭63-185997)蛋白等が知られている。これらは幅広い抗菌スペクトルを有することから、生体防御物質と考えられ、更にこれらの抗菌性蛋白は特にグラム陰性菌の大腸菌及びグラム陽性菌の黄色ブドウ状球菌に対して強い抗菌力を有している。

【0005】一方、近年高等哺乳動物でも、精液中や血 情中に、抗菌力が強くて幅広いスペクトルを持つ抗菌性 蛋白の存在が明かとなり、一般に動物体液中の抗菌性蛋 白が重要視されている。

【0006】センチニクパエの抗菌性蛋白であるザルコトキシンIについては、本発明者らはザルコトキシンI A、IBおよびICと命名した三つの物質を既に精製しており、これらは互いに2~3アミノ酸残基のみが異なる、いずれも39アミノ酸残基からなることを示した〔J. Biol. Chem.、260巻、7174-7177頁(1985)〕。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来得られている抗菌性蛋白(ザルコトキシンI、II或いはザーペシン)は大腸菌及びその近縁のパクテリアに対して強い抗菌力を示すが真菌類に対してはその作用が認められていない。

【0008】よって、本発明者はセンチニクパエの他の 抗菌性蛋白について精製・分離方法を確立し、物質の性 状、アミノ酸配列等の理化学的性状を明らかにした。従 って、この蛋白性物質が単一なまでに精製・分離でき、 そのアミノ酸配列が決定され、さらにこれら昆虫由来の 蛋白がヒトなどの脊椎動物の生体防御機構に働くとなれ ば、例えば医学・薬学的見地からも寄与するところは大 きい。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は、双翅目または 膜翅目に属する昆虫、とりわけセンチニクパエ幼虫のの 40 体液中に誘導される生理活性蛋白である、既に構造決定 された蛋白類(前記)とは別の、誘導されることなく幼 虫体液中に存在している蛋白類について、その精製・分 離に成功したことに基づくものである。つまり、本発明 による新規な生理活性蛋白は真菌類に対して抗菌作用を 有する新規な抗真菌性蛋白およびその製造法並びにその 利用方法に関する。

【0010】本発明による抗真菌性蛋白は、双翅目また は膜翅目に属する昆虫の幼虫体液中に存在し、下記の性 質を有する生理活性蛋白である。

(1) 分子量約13,000

50

(2) 熱安定性 (5~10分間、100℃)

グリシン ヒスチジン グルタミン酸またはグルタミン アスパラギン酸またはアスパラギン チロシン アラニン パリン リジン ロイシン アルギニン セリン

【0011】また、本発明による生理活性蛋白の製造法は、双翅目または膜翅目に属する昆虫の幼虫体液より体液細胞および脂肪体を除去したものから上記の性質を有する生理活性蛋白を取得することを特徴とするものである。

【0012】さらにまた、本発明による抗真菌剤は、双翅目または膜翅目に属する昆虫の幼虫体液中に存在し、上記の性質を有する生理活性蛋白を有効成分とするもの 20であり、また、センチニクパエより既に単離精製されているザルコトキシンI及び/又はザーペシンを上記の生理活性蛋白と併用することにより抗真菌活性が増強された抗真菌剤である。

【0013】また、上記の生理活性蛋白は単離精製され、そのアミノ酸配列が決定されている。その配列は配列表の配列番号:1に示される。以下に本発明をより具体的に説明する。

【0014】(A)対象昆虫および体液の取得

本発明で対象とする昆虫は、双翅目または膜翅目に属す 30 る昆虫である。具体的には、ハエ、カ、ハチ、アプなどである。これらのうちでは、ニクパエ科のハエ、特にセンチニクパエが好ましい。

【0015】対象昆虫は、幼虫でなければならない。ここで「幼虫」とは、昆虫の完全変態の過程において、蛹化後、蛹化前のものをいう。本発明で適当なものは、三令に同調してある幼虫、特にセンチニクバエ幼虫である。

【0016】生理活性蛋白を得るには、体液をしばり出し、遠心分離により体液細胞を除き、さらに得られた上清から脂肪体および不要な蛋白を除くため温浴中で加熱(例えば100℃、10分)後、遠心上清をとり、出発材料とする。

【0017】(B) 抗真菌性ポリベプチドの精製・分離一般の高分子蛋白類の分画と精製に常用されるさまざまな方法が適用できる。本発明において、特にセンチニクバエ幼虫を用いる場合、上記で得られた遠心上清を逆相HPLCで分画し、各分画について後に述べる抗真菌活性の測定法に従って有意な活性を示す画分を分取し、更に逆相HPLCを繰り返し単一のピークにまで特勢でき

(3) アミノ酸組成 (モル%)

約 30.93 約 20.05 17.51 約 10.75 約 7.13 約 約 3. 49 3. 01 約 2. 92 約 約 1. 55 約 1.44 1. 23 約

る。

【0018】 該遠心画分から本発明の単一な物質まで精 製する場合、上配以外にもさまざまな方法が考えられ、 例えばイオン交換樹脂処理、吸着クロマトグラフィー、 電気泳動などを適宜用いて目的を達することが可能であ る。

【0019】このようにして得られた抗真菌性物質はトリプシン処理によって失活することから蛋白性物質であることは明らかである。

【0020】本発明による抗真菌性蛋白の抗真菌活性の 測定法は、真菌類例えばキャンディダ(Candida)属に属する微生物を用いて、そのコロニー形成数を 指標にして測定できる。

【0021】また前述のように、このパンドの物質が何えばトリプシン処理によって失活することにより、蛋白性物質であることも確認できる。この抗真菌性蛋白は、凍結乾燥を行うと白色粉末として得られる。

【0022】(C)用途

本発明により抗真菌性蛋白は、その抗真菌性を生かして 抗真菌剤として有用である。すなわち、それ単独で、あ るいは適当な液体、固体または気体の担体ないし希釈剤 と組み合わせた形態で、外用或いは内用の抗真菌剤とし て使用することができる。また、本発明の生理活性蛋白 はザルコトキシン I および/又はザーベシンと併用する ことによって、その抗真菌活性が著しく増大する。

【0023】特にザルコトキシンIの効果は顕著である。ザルコトキシンとは前記に述べたようにセンチニクパエ由来の抗菌性蛋白であり、本発明者らがザルコトキシンIA、IBおよびICと命名した三つの物質のいずれであってもよく、もちろんこれらの混合物であっても良い。

【0024】これらの添加量としては本発明の生理活性 蛋白の抗真菌作用を増強させる効果をもたらす量で有れ ば良く通常本発明の生理活性蛋白に対して0.1%~1 0%で有れば良い。もちろん他の抗菌剤等を添加混合し ても良い。

性の測定法に従って有意な活性を示す画分を分取し、更 【0025】従って、本発明の抗真菌性蛋白は、例えに逆相HPLCを繰り返し単一のピークにまで精製でき 50 ば、細菌性疾患に対する薬剤として使用することができ

る。その場合は、投与の剤型およびその投与量については、患者および疾患の種類、症状などを勘案して、本発明による抗真菌効果が認められる限り任意の選択が可能である。

【0026】本発明の抗真菌性蛋白は蛋白質そのものであるところ、その毒性は少なくとも結果的に経口にて接種されるときには、ほとんどないと考えられる。従って、この抗菌性ポリペプチドは、ヒトおよび動物用の薬剤および食品ないし飼料添加物として利用することができる。例えば、本発明による抗真菌性蛋白は食品添加物 10としての抗真菌剤、換言すれば可食性抗真菌剤として有用である。

【0027】以下、実施例を記載しながら本発明を詳述する。

【実施例】(1)出発材料

センチニクパエ幼虫は、室温中水でぬらしておき、5日以上絶食した三令幼虫を用いた。

【0028】幼虫頭部を切断し、氷上、ベトリ皿中にしみ出した体液滴を採取した。通常体液1mlは約100 匹の幼虫から得られた。得られた体液を200×Gで5 20 分間の遠心分離に付して血球成分を除き、澄明な上清を -20℃で保存した。

【0029】(2)体液の遠心上清

約10000匹の幼虫から採取した体液(40~50m 1)を緩衝液A(10mM Na₂HPO₄/NaH₂P O₄, pH6. 0)で5倍に希釈した。その後、100 ℃で10分間加熱処理後、40,000×g/10分間 の遠心分離に付して変性蛋白質を除去し、得られた上清 をメンプランフィルター(UF disctypeA、 Spectrum)を用いた限外ろ過で濃縮した。

【0030】(3)抗真菌活性の測定

検定菌としてキャンディダ・アルビカンス(Candida albicans)ATCC36232を使用した。検定菌を 1×10^5 cells/m1となるように水に懸濁し、その $90\mu1$ に被検液 $10\mu1$ を混合して37℃で24 時間放置する。その後この液 $10\mu1$ をサブロー寒天培地を用いて37℃で一昼夜培養し、コロニー数を計測する。

【0031】(4)逆相HPLCによる分画・精製

(2) で得られた遠心画分をギルソンのシステムにつな 40 た。 いだ逆相カラム (シンクロパック (Synchropa (k) RP-P, C-18 250×4.1mm) の高速 液体クロマトグラフィー (HPLC) に流した。そし

て、0.05%トリフルオロ酢酸を含んだアセトニトリルの濃度勾配により、吸着画分を溶出させた。各画分は凍結乾燥した後に緩衝液にとかし、(3)に従ってその抗真菌活性を測定した。活性が認められた画分につき更

にHPLCを繰り返した。

000の単一蛋白パンドを与えた。

【0032】得られた画分の凍結乾燥の一部を、2% (v/v) β - λ β - β - α - - α -

【0033】指標タンパクとしてはオバルブミン (45,000)、 α ーキモトリプシノーゲン (25,00)、リゾチーム (14,000) およびチトクロムC (12,000) を用いた。

【0034】蛋白量はローリーの方法 【J. Biochem.、193巻、265頁(1951)〕を修正して行った。即ち、適当量の試料(5~20μg)に緩衝液(緩衝液Aに130mMのNaClを含有)を加え、最終的に緩衝液の半量の塩濃度にし、その200μlに対して10%トリクロロ酢酸200μlを加え、70℃で20分間加熱したのち、氷中に30分間以上放置する

【0035】3000rpm(15分間、4℃)の遠心により沈殿をとり、ローリー法用の溶液C200μlおよび蒸留水200μlを加え、10分間室温放置後、フェノール試薬20μlを加え、37℃で40分間加熱30後、700nmの吸光度を測定した。スタンダードとして牛血清アルブミンを用いた。

【0036】(5)アミノ酸組成の測定

得られた抗真菌性蛋白のアミノ酸組成を日立835型アミノ酸分析計、高分離法によって分析した。表1に示すように、11種類のアミノ酸よりなる蛋白であり、グリシンとヒスチジンがモル比でそれぞれ30%及び20%を占める偏ったアミノ酸組成を持つことが判った。なお、ここでアミノ酸残基数は、SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動での主要蛋白の分子量を基準に計算し

[0037]

【表1】

α
•
,

アミノ酸	モル (%)	アミノ酸残基数
グリシン	30.93	2 1
ヒスチジン	20.05	14
グルタミン酸+グルタミン	17.51	1 1
アスパラギン酸+アスパラギン	10.75	7
チロシン	7.13	5
アラニン	3.49	2
パリン	3.01	2
リジン	2.92	2
ロイシン	1.55	1
アルギニン	1.44	1
セリン	1.23	1
at	100.0	6 7

【0038】(6)アミノ酸配列の推定

センチニクパエ幼虫(100匹)の組織をグアニジニウ ムチオシアネートにより処理して全RNA(10mg) を抽出し、0.5M-NaClを含有する10mMトリ ス-塩酸緩衝液 (pH7.5) を結合緩衝液としてオリ 20 ゴdTセルロースに結合させ、次にNaClを含有しな い緩衝液で溶出させることによりpoly(A)RNA を200µg得た。

【0039】Okayama-Bergの方法 (Mo Cell. Biol.、2巻、161-170 頁(1982)] に従って約30μgの上記poly (A) RNAと3μgのペクタプライマDNAとを用い てcDNAを作成し、モリゾン等の方法 (Method in Enzymol., 68巻、326-331頁 (1979)〕に従って大腸菌(HB101株)の形質 30 H7.5)に上記のフィルターを5分間浸漬して菌体の 転換を行った。

【0040】50µg/m1のアンピシリンを含有する LB-寒天培地を用いて形質転換細胞をスクリーニング したところアンピシリン耐性を示す形質転換細胞が約5 万個得られた。

【0041】(4)で精製された本発明の生理活性蛋白 をパイログルタメイト・アミノペプチダーゼ処理した 後、エドマン分解し、PTH-アミノ酸を分析したとこ ろ、N末端のアミノ酸配列(配列番号:2)20個が決 定された。また、本発明の生理活性蛋白をTPCK-ト リプシンで限定分解して得られた断片のアミノ酸配列 (配列番号:4)を決定した。

【0042】決定されたアミノ酸配列(配列番号:2及 び配列番号: 4) に相当するmRNAと相補的な配列 (配列番号:3及び配列番号:5) に示されるイノシン を含む20個及び23個のデオキシリボヌクレオチドか らなる32種及び16種のオリゴデオキシリポヌクレオ チドを合成した。これらの合成には B - シアノエチルフ オスファアミダイド法 [Nucleic Acid R esearch、16巻、257-260頁(195

4)〕に従ってファルマシア社製のDNA合成装置を用 いて行った。

10

【0043】クローニングは [Gene、10巻、63 -67頁(1980)] の方法に従った。すなわち、上 記で得られたアンピシリン耐性を示す形質転換株をニト ロセルロース膜にレプリカし、50μg/m1のアンピ シリンを含有する寒天プレート上で3-4時間培養した 後、更に500μg/mlのクロラムフェニコールを含 有するLB-寒天培地に移し、37℃で一昼夜培養し た。フィルター上に生じたコロニーを0.5N-水酸化 ナトリウムで溶菌し、二本鎖DNAを一本鎖DNAとし

【0044】次いで中和してpH7.5とする。次いで 1. 5M-NaClを含有するトリス-塩酸緩衝液 (p 残渣を除いた。その後、フィルターを乾燥し、80℃で 2時間ペーキングし、プレートに固定してスクリーニン グ用の被検フィルターとした。

【0045】形質転換株のスクリーニングはグルテンシ ユタイン等の方法 (Proc. Natl. Sci.

USA、72巻、3961-3965頁(197 5)〕に従った。即ち、配列番号:3及び配列番号:5 の各オリゴデオキシリポヌクレオチドの5'末端に [γ -32 P] ATPを用いポリヌクレオチドキナーゼでラベ 40 ルしてスクリーニング用のプロープとした。

【0046】上記の被検フィルター上の形質転換株を配 列番号:3で示される群の標識オリゴデオキシリポヌク レオチドをプロープとして50℃でのハイブリダイゼー ションによりスクリーニングし、配列番号:5で示され る群の標識オリゴデオキシリボヌクレオチドをプローブ として50℃でのハイブリダイゼーションによるスクリ ーニングしたところ、両群のオリゴデオキシリポヌクレ オチドにハイブリダイズする形質転換株20株を得た。

【0047】生理活性蛋白をコードするcDNAの塩基 50 配列の決定は生理活性蛋白クローンを制限酵素により切

断した断片をM13ファージベクターを用いたダイデオ キシ法 [Anal. Biochem.、152巻、2 32-238頁(1986)]に従ってサブクローニン グして行った。

【0048】配列番号:6に、このようにして決定され た生理活性蛋白含有クローンの塩基配列 (c DNAと相 補的配列) 及び生理活性蛋白の塩基配列にから推定され るアミノ酸配列を示す。(4)で得られた精製された生 理活性蛋白のN末端の配列より67個のアミノ酸残基数 と(5) で計算したアミノ酸残基数とよく一致してい 10 し、その 90μ lにザルコトキシン1A(10μ g/m

【0049】(7)抗真菌性蛋白濃度と抗真菌活性の測 定

(2) で得られた精製された抗真菌性蛋白を用いて測定 した。なお、(3)の抗真菌活性の測定において被検液 10μl中の蛋白量を0~100μg/mlと変化させて 測定した。その結果を図1に示す。この結果より、本発 明の生理活性蛋白の抗真菌活性は真菌細胞を蒸留水中で 処理することによって強く認められた。

*【0050】(8)抗真菌性蛋白とその他の抗菌性蛋白 との相乗効果

12

本発明の抗真菌性蛋白と同じくセンチニクバエ体液より 既に単離精製されているサルコトキシンおよびザッペシ ンの存在下での抗真菌活性を測定した。

【0051】(3)と同様に検定菌としてはキャンディ ダ・アルピカンス (Candidaalbicans) ATCC36232を使用した。検定菌を1.1×10 5 c e l l s / m l となるようにサプロープロスに懸濁 1) 或いはザーペシン (10 μg/ml) 及び本発明の 抗真菌性蛋白を各種組み合わせて添加混合して37℃で2 時間及び6時間放置する(最終液量は102.25μ 1)。その後、この液10μlをサプロー寒天培地を用 いて37℃で一昼夜培養し、コロニー数を計測する。こ の結果を表2及び図2に示す。

[0052] 【表2】

44	抗菌化			
番等	本発明の生 理活性蛋白	サルコ トキシン	ザーペシン	形成数(個)
ì	_	-	-	3400±50
2	0		-	2850±150
3	0	0		800±10
4	0	-	. 0	2750±10
5	0	0	0	500±100
6	-	0	0	3900±100
7	-	0	-	3900 ± 200
8	_		0	4050±50

【0053】表2及び図2より本発明の抗真菌性蛋白の 抗真菌力はザルコトキシンIの存在下で著しく活性化さ れ、ザーペシンの存在下でも僅かであるが活性化される ことが判った。なお、ザルコトキシンI及びザーペシン の単独使用或いはこれらの混合物を用いたときには抗真 菌作用はみられなかった。

【0054】以上の結果よりセンチニクバエは、単独で は抗真菌作用を示さない抗細菌性蛋白と本発明の生理活 性蛋白を組み合わせることによって効率的な真菌防御機 40 構を構築しているものと考えられる。

[0055]

【発明の効果】本発明による抗真菌性蛋白はそれ自体抗※

※菌性を有し、しかも毒性はほとんどない。従ってこの性 質を利用できる種々の用途が考えられるが、特にこれら の物質を有効成分とする医薬品製剤としての応用、ある いは食品添加物としての利用が期待できる。

【配列表】

【0056】配列番号:1

配列の長さ:67 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:Genomic DNA

配列

Gln His Gly His Gly Gln Gln Asp Gln His Gly Tyr Gly His Gly 15 Gln Gln Ala Val Tyr Gly Lys Gly His Glu Gly His Gly Val Asn 30 Asn Leu Gly Gln Asp Gly His Gly Gln His Gly Tyr Ala His Gly 45 His Ser Asp Gln His Gly His Gly Gln His Gly Gln His Asp 60 Gly Tyr Lys Asn Arg Gly Tyr 67

【0057】配列番号:2

配列の型:アミノ酸 配列の長さ:20 50 トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列

His Gly His Gly Gln Asp Gln His Gly Tyr Gly His Gly Gln 15 Gln Ala Val Tyr Gly

20

14

【0058】配列番号:3

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の長さ:20

配列の型:核酸

T

CC TAICC T G TG TC TG

> G C G

【0059】配列番号:4

※トポロジー:直鎖状

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:15

配列の種類:ペプチド

配列の型:アミノ酸

配列

Gly His Glu Gly His Gly Val Asn Asn Leu Gly Gln Asp Gly His 15

【0060】配列番号:5

★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:23 配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

TTIACIC C TGICC TC TG G С G

23

136

271

20

☆鎖の数:二本鎖

【0061】配列番号:6

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:313

配列の種類: Genomic DNA

配列の型:核酸

❖ 配列

AATTTTTAAA AGACACAAA ATG GTT AAA TTA TTC GTC ATT GTT ATT 46 Met Val Lys Leu Phe Val Ile Val Ile

-15

TTG GCA CTA ATT GCA GTT GCC TTT GGG CAA CAT GGT CAC GGA GGT 91 Leu Ala Leu Ile Ala Val Ala Phe Gly Gln His Gly His Gly Gly

CAG GAT CAG CAT GGT TAT GGA CAT GGT CAA CAG GCC GTT TAC GGT

Gln Asp Gln His Gly Tyr Gly His Gly Gln Gln Ala Val Tyr Gly

AAA GGT CAT GAA GGA CAT GGT GTT AAC AAC TTA GGT CAG GAT GGC 181

Lys Gly His Glu Gly His Gly Val Asn Asn Leu Gly Gln Asp Gly

CAT GGT CAG CAT GGC TAT GCC CAC GGT CAT AGC GAT CAA CAT GGT 226

His Gly Gln His Gly Tyr Ala His Gly His Ser Asp Gln His Gly

40 45

CAT GGT GGT CAA CAT GGA CAA CAT GAT GGC TAT AAA AAC CGT GGT

His Gly Gly Gln His Gly Gln His Asp Gly Tyr Lys Asn Arg Gly

55 60 65

TAT TAGAAAATCA ATTAGATTTT GATTTAAAAA TTAAAATTT 313

Tyr

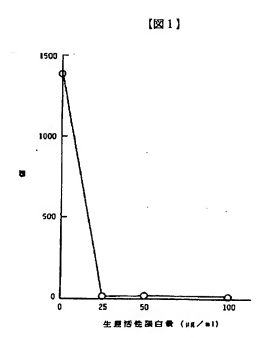
67

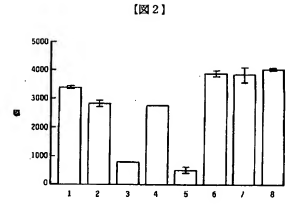
【図面の簡単な説明】

び/又はザーペシンを併用したときの抗真菌活性の比較 (表2)の結果を表す。

【図1】本発明の生理活性蛋白の抗真菌作用を示す。

【図2】本発明の生理活性蛋白とザルコトキシン [およ





フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号 8318-4H FΙ

技術表示箇所

C07K 7/10 // C12N 15/12 C07K 99:00